(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-158327

(43)公開日 平成10年(1998)6月16日

(51) Int.CL⁶

蘇別配号

ΡI

C08F 8/20

COSF 8/20

		密查請求	未請求 菌求項の数3 OL (全 7 円)				
(21)出顯番号	物膜平3-316653	(71)出顧人	000003300 東ソー株式会社				
(22)出版日	平成8年(1996)11月27日		山口県新南陽市開成町4560番池				
		(72) 発明者	風 秀雄 山口県下松市東陽3丁目7番4号				
		(72)発明者					
			山口県新南陽市政府4丁目6番6の308				
			•				

臭素化ポリステレンの製造方法 (54) 【発明の名称】

(57)【要約】

【目的】 精製工程無しで白色の臭素化ポリスチレンを 工業的に製造する方法を提供する。

【解決手段】 ポリスチレン及びルイス酸触媒を混合し た溶液を、塩化臭素溶液に滴下し臭素化反応させて白色 の臭素化ポリスチレンを製造する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリスチレンを有機溶媒中で異素化し異 素化ポリスチレンを製造する方法において、有機溶媒に ポリスチレン及びルイス酸触媒を溶解させた溶液を、塩 化臭素溶液に適下し反応させることを特徴とする臭素化 ポリスチレンの製造方法。

【請求項2】 ルイス酸触媒が、ハロゲン化アンチモ ン、ハロゲン化チタン、ハロゲン化硼素及びハロゲン化 **硼素館体からなる群より選ばれる少なくとも1種である** ことを特徴とする請求項1 に記載の臭素化ポリスチレン 10 の製造方法。

【請求項3】 ルイス酸触媒の使用量が、仕込みのポリ スチレンに対して(). 1~2()モル%の範囲であること を特徴とする請求項1又は請求項2に記載の臭素化ポリ スチレンの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の居する技術分野】本発明は、合成樹脂の難燃剤 として有用な臭素化ポリステレンを製造する方法に関す るものである。

[0002]

【従来の技術】従来、塩化臭素を臭素化試剤として用 い。有機溶媒中で臭素化ポリスチレンを製造する方法と しては、触媒として二価及び/又は三価の鉄塩を用いる 方法(特別昭55-151007号公報)、又は三塩化 アンチモンと同等の活性を有するルイス酸触媒を用いる 方法 (特公平1-57684号公報) 等が知られてい

【0003】両法とも臭素化反応は、ポリスチレン及び 触媒を溶解した溶液に塩化臭素溶液を滴下することで行 30 っており、反応後、得られた臭素化反応液を貧溶媒に添 加し晶析させて臭素化ポリスチレンを紛体として回収し ている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来の 製造方法で得られる臭素化ポリスチレンは臭素化反応で 生じる岩色成分により黄色の岩色を帯びるという問題が あり、このため、白色の製品とするためには臭素化反応 後の反応液を活性炭床に通し着色成分を除去する等の精 製が必要であった。通常、塩化臭素は温和な反応条件下 40 で臭素化ができるため、他の臭素化試剤である臭素に比 へ、製品への着色を改善する事が可能である。しかし、 上記で述べたようにこの方法においても、精製を行わな ければ満足すべき白色度ではなく、このため、未だ低コ ストで高品質な臭素化ポリスチレンを得るための工業的 な方法とは言えなかった。

【①①05】本発明は、上記課題に鑑みてなされたもの であり、その目的は、活性炭等の精製工程無しに白色の [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、種々分子 畳の違うポリスチレンを原料に精製工程を必要としない で白色の臭素化ポリスチレンを製造する方法について鋭 意検討を行った結果、ポリスチレンとルイス酸触媒を混 台した溶液を、塩化臭素溶液中に溶下することにより着 色成分が著しく抑制され、その結果晶析後に得られる臭 素化ポリスチレンが白色の紛体となることを見出し、本 発明を完成するに至った。

【① ① ① 7 】 すなわち本発明は、ポリスチレンを有機溶 媒中で具素化し臭素化ポリスチレンを製造する方法にお いて、有機溶媒にポリスレン及びルイス酸触媒を溶解さ せた溶液を、塩化臭素溶液に溶下し反応させることを特 徴とする臭素化ポリスチレンの製造方法である。

【0008】以下、本発明を詳細に説明する。

【①①①9】本発明の方法で使用されるポリスチレン は、特に限定するものではないが通常標準ポリスチレン 換算による重量平均分子量で500~1,000.00 ()の範囲にあるものが使用される。

【①①1①】本発明の方法で反応に使用される有機溶媒 は、臭素化ポリスチレンを溶解でき、かつ塩化臭素に対 し不活性であるか又は極めて低い反応性を有するもので あり、一般的にはハロゲン化炭化水素系溶剤が使用され る。例えば、塩化メチレン。クロロホルム、エチレンジ クロライド、1、1、1-トリクロエタン、1、1、2 ートリクロエタン、臭化メテレン、プロモホルム、エチ レンジクロライド等が挙げられる。有機溶媒の使用置と しては、特に限定するものではないが、反応液粘度、経 済性等により反応に具するポリスチレンに対して重置比 で2~50倍量用いるのが望ましい。

【0011】本発明の方法で臭素化試剤として使用する 塩化臭素は、通常臭素と塩素を5°C以下で混合する率で 調製が可能であるが、予め臭素を反応で使用する有機溶 雄に溶解した後、 塩素と混合しても良い。 臭素と塩素の 比は、本質的には等モル比でも問題ないが製品中の塩素 含有量を少なくするため、臭素を理論量よりも1.0℃ 1. 5倍モル比の範囲で過剰に使用しても問題ない。

尚、塩化臭素は市販のものも使用しても差支えない。

【① ①12】塩化臭素の使用量は、目的とする臭素化ポ リスチレンの核臭素化数に対して等そル比~5倍モル比 を使用するが、好ましくは等モル比~1.5モル比であ り、使用する触媒の種類、反応条件により決める。尚、 目的とする臭素化ポリスチレンの核臭素化数は1~5個 が遺ばれるが、好ましくは2~3個である。

【0013】本発明の方法で使用されるルイス酸触媒と しては、特に限定するものではないが適下液であるポリ スチレン溶液に溶解させて用いるため、特に有機溶媒に 可溶なものが好まれる。例えば、三塩化アンチモン、五 3

チタン類、三塩化硼素、三臭素化硼素等のハロゲン化硼 素類、及び三フッ化硼素ジエチルエーテル錯体等のハロ ゲン化硼素錯体等が挙げられる。これらは、単独で又は 混合して使用しても差支えない。

[0014] 触媒の使用量は、目的とする核臭素化数及 び反応温度等により変更する。通常、住込みのポリスチ レンに対して()、1~2()モル%の範囲であり、好まし くは1~10モル%である。0.1モル%以下では臭素 化反応速度が低下し、20モル%以上加えた場合では副 反応による不溶分発生の原因となる場合がある。

【0015】ポリスチレン及び触媒混合液の適下温度 は、触媒及び目的とする核臭素化数により異なるが、通 第-30~20℃の範囲であり、好ましくは-5~10 *Cの範囲である。

【①①16】ポリスチレン及び触媒混合液の適下時間 は、触媒の種類及び添加量、そして滴下時の反応熱の発 生状態により調整すればよく、特に限定するものではな いが、通常1~12時間程度で適下する。適下後、直ち に後処理を行っても良いが所定の温度で1~12時間熱 成を行っても良い。

[0017] 反応終了後、余制の塩化臭素を、例えば、 ヒドラジン、亜鞣酸水素ナトリウム等の還元剤を添加す るととにより還元し、水洗を行って臭素化ポリステレン 溶液を得る。との溶液をメタノール等の貧溶媒又は熱水 に添加し晶析させて、次いで濾過、乾燥を行うととによ り目的物の臭素化ポリステレンを白色粉末として得る。 【0018】以上の方法により得られた臭素化ポリスチ レンは、著しく着色が改善された白色粉末であり、その 患ま高品質な臭素化ポリステレンとしてポリオレフィン 樹脂やエンジニアリングプラスチック等の難燃剤として 使用できる。

[0019]

【発明の効果】本発明の方法で得られる奥素化ポリスチ レンは、従来の方法に比べ錯製工程無しで白色の粉末と して得ることができるため、本製法は低コストで高品質 な臭素化ポリスチレンの工業的な製造方法として極めて 有用な技術と言える。

[0020]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す るが、 本発明はこれら実施例のみに限定されるものでは 40 ない。

【0021】尚、以下の方法により元素分析、重量平均 分子量測定及び色相分析を行った。

(1) 臭素及び塩素の元素分析は、試料を酸素プラスコ 燃焼させた後。 ガスの吸収液をイオンクロマグラフ装置 (東ソー社製イオンクロマトグラフィーシステム)を用 いて公知の方法により行った。

【① ①22】(2) 重量平均分子置(標準ポリステレン

行った。

【0023】(3)粉体の色相分析は、色差計(日本電 色工業社製測色色差計;ND-1001DP型)を用い て、公知の方法により行った。

[0024] 実施例1

温度計、撹拌翼及び冷却管を備えた300m!の四つ口 丸底プラスコに、臭素49、2g(0、308mo!) 及び塩化メチレン120gを仕込み、撹拌しながら0℃ に冷却した。次いで、塩素ガス21.9g(0.308 10 mol)を鎖絆下、その温度を維持しながらこの臭素溶 液に約1時間かけて吹き込み、塩化臭素溶液の調製を行 った。尚、塩素に対する臭素の仕込み比は等モル比に設 定した。

[0025]続いて、300m!の四つ口丸底フラスコ に、重置平均分子置約12、000のポリスチレン2 (). () g (スチレンユニット当たり(). 192mo 1) 三塩化アンチモン2.2g(0.0096mo !)及び塩化メチレン230gを仕込み、窒温下、撹拌 しながら溶解させた。尚、三塩化アンチモンの仕込み比 20 はポリスチレンのスチレンユニット当りの仕込みそル数 に対して5モル%に相当する。溶解後、この溶液を予め 調製した塩化臭素溶液に、撹拌下、0°Cで約3時間かけ て滴下し、滴下後、その温度で1時間熱成を行った。反 応後、残存塩化臭素を20%ヒドラジン水溶液で還元 し、酸洗浄、水洗を行って臭素化ポリスチレンの反応液 390gを得た。

【0026】得られた反応液を、メタノール500gに 添加させて晶衍させた後、濾過、減圧乾燥し臭素化ポリ スチレンの白色紛体54.3gを得た。この得られた臭 30 素化ポリスチレンについて元素分析を行ったところ、臭 素66.1%、塩素0.8%を含有しており、また、ゲ ル浸透クロマトグラフ法により分析を行った結果、重置 平均分子置は、約13,000であった。更に色差計に より製品の色祖分析を行った結果、L値(明度を示す) が91.8、a値(-値が緑、+値が赤の色度を示す) が-0.7、b値(-値が青、+値が黄の色度を示す) が+2.1であった。反応条件を表1に、結果を表2に

[0027]

【表1】

														(4)			特闘平10-15832°	7
								5							_		5	
Г	片		ş	•	-	0	44	r)	20						[0028]		•	
	3			_											【表2】			
板	2		4	0		a. o	a	4, 0	-									
-	日		æ P	5		0	62	5	(1)									
í				_	•				,									
ME	8	_	•	a	6	~	6	0	0									
	B		<u>ب</u>	ø.	ស្ថ	œ,	÷	€;	6,									
2	<u> </u>		'n.				_											
治様人がおか			专作格	5.0	9	9.0	5.0	 	5.0									
五	=			<u>.</u>	Ξ		Ξ	-						10				
<u>`</u>	<u> </u>		퍾	0	0	0	0	9	7									
B 2.	10/		4	<u>-</u> :	÷	÷	÷	-	-:								•	
-			47.	-	_													
B 1 C 1	/81#57"		电冷托	*	۲,	**	N	4. 	~									
<u>~</u>	?			ė	10	<u> </u>	eri		<u>еў</u>					-				
#			*12	₹.	4	۵.	Φ.	ů.	₹.									
₩Z44Z1D	*		3	ιά	E)	-	-5	<u>-</u>	80									
\Box		큤	*	20	20	2.0	33	0.8	20		Ąĵ.							
2		老		-		-			F		1							
1			~	ď.	<u>م</u>	۴.	ÇR.	- •	9		됐							
经	:	۵		1 2	~	~	2	-	7	₩	Š			20				
e (後期) 数数 6 フェリ			20	7	۲,	4	~	.	-	こよる訓定	Dでの温度下、近記量のCI, ガスをIhraかけて吹き込み展型を行った。							
4		40		48	4	4	4	<u>ج</u>	37	끏	DE ST	•	į					
Г		#	8	~	4	6/1	n,	80	~	ポリスチレン装装(ゲル液温シロマトグラフ弦	2							
ĺ		834		6.2	4	~	ry.	٥	Ň	*		1	』 ★	•				
	#	_		1	•	-		\$12		ğ	7	1	A 2					
	果	競	ļ	3561	SbC1	3661,	7 : 0 .	\$2.0(CH2)\$	Spell		-		雇品					
(¥				27	æ	979	۳	Š	60	3	9		ון אַ קו אַ					
		*	1	3.0	=	\$ 0	9	001	230	5	IE.		2 A					
15		Š		~	C4 60	2	~	Ξ	7	7	1	1 TE	1 K					
レン阻滞(南下道)	克的溶盘			7	3	7	ņ	Ą	Ņ	7,	턴	0	4 6 4 7	30				
2	西	15		7	차	H.	野	7 7 7	7	E.	9		K 3		,			
ポッスチ		輕		塩化メチレン	指令メヤレン	自殺のエアレン	異化メチレン	¥18.3	液気メデフン	# E	H	梅 :	# #					
#	┝	#1	-	2 0 1	7 0 7	0.7		0	202	常	ĸ	5	3 34					
	Ę	42		64	cd	(**	~	£4	~	泰	9	E 183	N A					
	ポロステレン	重都印的公子会 任 记 本量		-		٠	_		_	1) 成じスサレンの簡単印的仕手書: 概律	2) 6・6 1 砂液の開放:8・5 超液に、	3)ボリステレン発度:管油及び減下液は合成の果液を影響	4)8・C・1/ボリスヤンンの込みだったコスナップロストアンスはカーリニカーションの40で、女女人・イナンストランが近くない。ボッステップのステンシューットが対いたかかがあった。					
	EX3	퍐		000	000	000	1. 300	000	12. 000	Š	0	*	¥ K					
	*	i i		-3:	286.	800.	÷	± 2.	~	7	*	*	- #					
		7		$_{\rm L}$		9				\$	916	Ru Z	2 X					
				家院別1	条标的2	天然第3	8, SER 4	表统讯后	東地田の	≏	2	6	â ê					
				無	张	製	86 EX	家	×									
_										-				40				

特闘平10-158327

7								
	仅 盖	形状	元素组) 秀(X	置量平均分子量"		与知为44.	,
			ĒΙ	CI		Lái	4 🕅	0.05
			%	*				
突线别(54. 3	台色物件	56. 1	0. B	13, 000	81.8	-0. 7	42. 1
实领舆 2	53. 1	会色粉体	6 G. 5	Q. S	210.000	91. 5	-0.1	+ 2. 5
医脱液液	5 3. 5	出色粉件	86. 2	2. 0	810.000	91. 0	÷0, 1	+2.8
实物所有	34. 5	9384	8 5. 0	O. 8	1, 800	90. 9	+ 0, 1	+ 2. 3
実強例 5	48 9	白色粉体	58. 8	Q. Q	13. 998	91.1	÷0.1	+2.3
美麗朗 6	5 5. 3	白色粉件	86. 9	0. 3	18.008	91, B	∽0.3	41.9

- 1) 美量化ポリステレンの重量で白分手量:根核ボリステレン装算(ゲル復選テロマトグラフ語による影反)
- 2)色知分析、と症が明度、6種に対いて一種が減、主体が表、も存に対いて一種が胃、十種が胃の発症を示す
 - <日本電色工業社配測色色差針(NO-10010P型)を用いて測定>。

【0029】実施例2~実施例6

表1に示す反応条件以外は、実施例1と同様に臭素化反 応を行い、次いで実施例1と同様の後処理を実施し、臭 素化ポリスチレンの白色紛体を得た。更に、実施例1と 同様な方法により元素分析。重置平均分子置測定及び色 相分析を行った。反応条件を表1に、結果を表2に示 す。

【0030】比較例1

温度計、撹拌質及び冷却管を備えた300m!の四つ口 20 丸底プラスコに、臭素49、2g(0.308mo!) 及び塩化メチレン120gを仕込み、撹拌しながら0℃ に冷却した。次いで、塩素ガス21.9ょ(0.308 mol>を撹拌下、その温度を維持しながらこの臭素溶 液に約1時間かけて吹き込み、塩化臭素溶液の調製を行 った。

【0031】続いて、300m!の四つ口丸底フラスコ に、重畳平均分子置約12、000のポリスチレン2 0. 0g (スチレンユニット当たり0. 192mo 1) 三塩化アンチモン2.2g(0.0096mo 1)及び塩化メチレン230gを仕込み、鎖搾しながら 溶解させた。尚、三塩化アンチモンの仕込み比はポリス チレンのスチレンユニット当りの仕込みモル数に対して 5 モル%に相当する。溶解後、この溶液に先ほどの塩化 臭素溶液を、撹拌下、0°Cで約3時間かけて適下し、適 下後、その温度で1時間熱成を行った。反応後、残存塩 化臭素を20%ヒドラジン水溶液で還元し、酸洗浄、水 洗を行って異素化ポリスチレンの反応液3858を得 た.

【0032】得られた反応液を、メタノール500gに 40 添加させて晶折させた後、濾過、減圧乾燥して臭素化ポ リスチレンの黄色粉体54.0gを得た。この得られた 異素化ポリスチレンについて元素分析を行ったところ、 異素65.8% 塩素().9%を含有しており、また、 ゲル浸透クロマトグラフ法により分析を行った結果、重 置平均分子置は、約13、000であった。 原に色差計 による製品の色組分析分析を行った結果、上値が81. 3. a値が+0.9、b値が+7.5であった。色相分

件を表3に、結果を表4に示す。

[0033]

【表3】

特開平10-158327 (5) 10 9 * [0034] 00 【表4】 0 ĸ. 10 ന് ന് AHHY. 1)ロ・C・I可能の国教:Bェ、浴送に、OのO国教で、形成表のC・J・ガスの1・F・シがで改成の会議を行った。 **事里印的分子是"此名為果** 20 チョスギラン 2) ボコスアフンジ腺素甲込み子種:野野ボコスアコン教育(ゲタ解剖のロレトグリン装言さらだだ。 12, 000 ポコスケアン部後 (学院) 在设备 5) 数据/ PS松込みに:ダリスデンンのステファニュット的にり口対する個。 Ħ 120 Feci, 8) 美リステァン道院:編集状の選下的語句数の選択予例が。 表を対 30 気に消傷 林介メヤマン Brc: 特容(角下型) Ħ LEKER 1 49. 2 81. 9 -49 * (X £ 彭 元果分掛值 罗鲁罕均分子里 色物分析" 13 0. 2 54. 0 **政色检**床 13. 000 6 S. S 13. 000 黄色蜂体 1, 0

1) 製業化ポリステレンの重量平均分子重:原体ポリステレン検算(ゲル機器クロマトグラフ性による30度)。 2) 巴福分析:し他が別席、6値に於いて=液が等、4/値が断、6 種に乾いて=値が管、4/値が乗の速度を示す <日本電色工業社製減色色金計(ND=10010P型)を用いて利用>。 (7)

特闘平10-158327

同様な方法により元素分析。 宣査平均分子費測定及び色相分析を行った。 反応条件を表3 に、結果を表4 に示

す。 表 4 から明らかなように得られた臭素化ポリスチレンは実施例のものに比べ色钼が著しく劣った。